Nov. 15, 1983

		·		
[54]	AUTOTHERMAL REFORMING CATALYST			
[75]	Inventors:	Herbert J. Setzer, Ellington; Roger R. Lesieur, Enfield; Sam Karavolis, East Hampton, all of Conn.		
[73]	Assignee:	United Technologies Corporation, Hartford, Conn.		
[21]	Appl. No.:	372,253		
[22]	Filed:	Apr. 26, 1982		
[51] [52] [58]	Int. Cl. ³ B01J 21/04; B01J 23/58 U.S. Cl 502/332; 423/651 Field of Search 252/466 PT; 423/651			
[56] References Cited				
U.S. PATENT DOCUMENTS				
	3,222,132 12/1 3,320,182 5/1 3,403,111 9/1 3,522,024 7/1 4,008,180 2/1	967 Taylor et al. 252/466 968 Colgan et al. 252/465 970 Billings et al. 48/214 977 Rausch 252/466 PT		
	4,094,821 6/1	978 McVicker et al 252/466 PT		

4,094,821 6/1978 McVicker et al. 252/466 PT

4,101,449 4,124,490 4,141,817 4,155,835 4,183,829 4,216,123	7/1978 11/1978 2/1979 5/1979 1/1980 8/1980	Noda et al. 252/457 Collins et al. 208/139 McVicker et al. 208/89 Antal 208/89 Adachi et al. 252/466 PT Banks et al. 252/466		
FOREIGN PATENT DOCUMENTS				
52-31994	3/1977	Japan 252/466 PT		

[45]

Primary Examiner-W. J. Shine Attorney, Agent, or Firm-Harry J. Gwinnell

ABSTRACT

High activity steam reforming catalysts are described particularly adapted for use in autothermal reforming processes. A rhodium catalyst on a calcium oxide impregnated alumina substrate allows the autothermal reforming process to take place with substantially no carbon plugging at oxygen to carbon ratios below what had been considered critical for avoiding carbon plugging of the catalyst in the past.

2 Claims, 4 Drawing Figures

⑩ 日本国特許庁 (JP)

⑪特許出願公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭58—196849

⑤ Int. Cl.³B 01 J 23/58 23/02

C 01 B

識別記号

庁内整理番号 7624—4G 7624—4G 7918—4G 銀公開 昭和58年(1983)11月16日発明の数 2

審査請求 未請求

(全 6 頁)

②特 願 昭58-74867

3/26

②出 願 昭58(1983) 4 月26日

優先権主張 ③1982年 4 月26日③米国(US) ⑤1372253

⑫発 明 者 ハーバート・ジエイ・セツツア

アメリカ合衆国コネチカツト州 エリントン・ヴアージニア・ド ライヴ17

⑦発 明 者 ロジヤー・アール・レシュア アメリカ合衆国コネチカツト州 エンフイールド・ヴアン・ビュ レン・ロード14

⑫発 明 者 サム・カラヴオリス

アメリカ合衆国コネチカツト州 イースト・ハンプトン・チエス ナツト・ヒル24

⑩出 願 人 ユナイテツド・テクノロジーズ ・コーポレイション

> アメリカ合衆国コネチカツト州 ハートフオード・フイナンシヤ ル・プラザ1

邳代 理 人 弁理士 明石昌毅

最終頁に続く

明細書

1. 発明の名称

オートサーマル蒸気改質プロセス及び触媒

2. 特許請求の範囲 (1)水素生成のため触:

(1) 水素生成のため触媒床の上に燃料、蒸気及び予熱された空気の混合物を適過させる過程を含むオートサーマル蒸気改質プロセスに於て、触媒 材料として、標準動作条件下で触媒上に炭素の生成を実質的に避けるため、約10%~約35%の酸化カルシウムを含浸されたアルミナ暴質に支持された 重量比で約0.01%~約6%のロジウムを含む触媒を使用することを特徴とするオートサーマル蒸気改質プロセス。

(2)オートサーマル改質装置内で実質的に炭素なしで使用するのに特に適した高活性触媒に於て約10%~約35%の酸化カルシウムを含浸されたアルミナ基質上に支持された重量比で約0.01%~約6%のロジウムを含んでいることを特徴とする触媒。

3 , 発明の詳細な説明

本発明は水素製造のため蒸気の注入を用いる気体状及び(または)液体状炭化水素の触媒改質に係る。

水素製造のために、蒸気の存在下に高い温度で 触嫌を用いて炭化水素材料を処理することは料 の・1 ppm (重量比)イオウ分に脱硫されている。 天然ガス及びナフサである。水素、一酸化炭素が反応の生成物である。これらの び二酸化炭素が反応の生成物である。これらの生成物はしばしば冷却され、且シフト・コンパが更生 成物はしばしば冷却され、そこで一酸化炭素を生 減失を反応して追加的な水素及び二酸化炭素を生 成する。

水素発生装置は重質燃料及び将来は石炭から誘導された液体で作動することを要請される。これらの重質蒸留燃料は、通常の蒸気改質プロセスに対して必要とされる〇、1ppm イオウ分に容易に脱硫され得ない。脱硫なしの重質燃料の直接改質は、イオウの存在下の触媒活性度の低下を克服するた

め、高い温度を必要とする。商業的に入手可能な ニッテル蒸気改験嫌がこのようにして用いられ る時、炭素沈和母ない。通常のニッケル触媒合かの おけ、炭素なののでは、 の空気または酸素の減少で、 ので、42~0、46に等して、りの炭素は、 ので、42~0、46に等して、りの炭素生成は13 60年(738で)を熱によりなりまたは、 生成を原大化するため、酸素対炭される。 生成を下げることが望ましい。 35の絶触の〇2 以発電でプラント用としては、0、35の絶触の〇2 / Cが望ましい。

一般に、通常のオートサーマル改賢装置は、アルファアルミナまたはマグネシアをドープされたアルミナの上に15~25%ニッケルを含む高活性ニッケル改質触媒を使用する。しかし、使用中に、ニッケル改質触媒は、もし酸素対炭素比が臨界レベル以下に低下するならば、炭素閉塞を生する。期待されるように、オートサーマル改賢装置

触媒はカルシアで含浸されたアルミナ支持体の上にロジウムを含んでいる。本発明の他の特徴は、このような触媒を使用するオートサーマル改賞プロセスを含んでいる。

本発明の上記及び他の特徴及び利点は以下の図面による説明から一般明らかになろう。

本発明によれば、Al 2 O a は好ましくはペレット形態で、特に反応器サイズ及び他のシステム変数に基いて選定されたサイズのペレットの形態で使用される。これらのペレットは約 O . 1 4 インチ (O . 3 5 6 cm) の平均長さで典型的に約 O . 1 2 5 インチ (O . 3 1 8 cm) の直径であり、オハイオ州、クリープランドのHarshaw Chemical Co.から商業的に入手可能である(商品名A 1 - 4 1 O 4 E)。

アルミナをカルシウム塩(好ましくは硝酸カルシウム)の溶液(好ましくは水溶液)で含浸し、 続いて乾燥して溶剤を除き、且空気中で軽焼きし て沈澱された塩を酸化カルシウムに酸化すること により酸化カルシウムがアルミナに添加される。 の効率的な作動のために必要とされる酸素対機素 比はこの環境でニッケル改質触媒の炭素閉塞を防止するのに必要な臨界的酸素対炭素比よりも低い。例えば、オートサーマル反応器作動に対して、〇.35またはそれよりも小さい酸素対炭素比が必要とされ、それに対してこのような反応器に対する 典型的な臨界的酸素対炭素比は1360下(73 8℃)の反応予熱温度に於て〇、42~〇、46 である。

従って、酸素レベルに余り敏感でなく且特に酸素対炭素比のため炭素閉塞に余り敏感でなく、オートサーマル改質装置に用いるのに特に適する改質触媒が必要とされる。

本発明は、過去に臨界的酸素対炭素比として考えられていたレベルよりも低いレベルで炭素閉塞を実質的に回避し、オートサーマル改質システムで使用するのに特に適する触媒に向けられている。更に、このような炭素閉塞が、No.2 燃料油の沸点までの沸点を有する改質装置燃料を用いる場合に、回避されることが見出されている。これらの

軽焼き温度は使用される特定の塩に関係して変化し得るが、一般的には例えば硝酸カルシウムに対しては約1850年(1010℃)の温度が用いられる。軽焼き後に約10%~約35%、好ましくは約15%(重量比)、のカルシウムが支持材料上に沈澱される。

特開昭58-196849 (3)

上に沈澱される。

本発明によるロジウム触媒材料は任意の通常の方法で好ましくは水溶液から基質材料上に沈澱される。ロジウム塩及び典型的に硝酸塩が水溶液若しく。は有機溶媒内に溶解され、基質上で乾燥される。使用されるロジウムの量は広範囲に亙り変化し得るが、一般には約0.01%~約0.6%、好ましくは約0.5%(重量比)、のロジウムブラス触媒支持材料に基く量で用いられる。

163mlのH2O内に溶解された552.5gのCa(NO3)2・4H2Oを含む溶液が295gのHarshaw A1-4104Eアルミナを含液するのに用いられた。含浸された材料は2時間に亙り超音波機拌機内で機拌され、次いで30分間に亙り静止状態におかれた。過剰溶液が他へほ移され、また含浸された支持材料が一晩に亙り250下(125℃)で乾燥され、また週末(85時間)に亙り1575下(857℃)で、また次いで2時間に亙り1900下(1030℃)で軽

酸素対炭素比が通常のニッケル触媒及び金属酸化物よりも実質的に低く保たれ、発生される水素の品質が向上し且改質効率が向上することが解る。

第2図にも本発明による触媒の改善された性能 特性が示されており、ここでDは商業的なニッケル改質触媒であり、Cは本発明によるCa Oを含 没されたアルミナ上のロジウムである。

反応体は長さ1インチ(2、54 cm)または重量0、50 の触媒材料を含む内径0、305インチ(0、775 cm)のアイソサーマル簡型蒸気マイクロ改質装置内で改質された蒸気であった。重量比で2、225 ppm の日2 S(1 気圧に於て)を含むエタンが燃料として用いられた。

第2図には、触嫌に対するデータが通常のArг heniusグラフで示されている。このグラフには、 反応速度定数(k)が絶対試験温度の逆数を模軸 にとってプロットされている。反応速度定数(k) (活性度と同意語)は数一次速度式

焼きされた。407gのこの材料が、次いで233mlの水溶液中の6.5gのRh(NOs)s・2H.0の溶液で含浸された。この材料が5分間に超音波機拌機内で攪拌され、一晩に亙り静止状態におかれ、且3時間に亙り110℃で乾燥された。

本発明による触媒の改良された性能の例が第1 図に示されており、ここでAはCa〇で含浸されたAi₂〇a;BはCa〇で含浸されたAi₂〇a上の酸化鉄;Cは本発明によりCa〇で含浸されたAl₂〇a上のロジウム、またBは商業的なニッケル触媒(アルファアルミナ上の重量比で25%のニッケル)である。また結果が第1図及び第3図に示されている。

試験は直径 2 インチ (5.08 cm) 及び長さ約2 4 インチ (60.96 cm) のオートサーマル改質装置内で行われた。熱は燃料及び空気の内部燃焼により発生された。No.2燃料油が燃料として用いられた。No.2燃料油を用いる場合のロジウム触媒材料上の炭素生成が減少するだけでなく、

で定義されている。

AliOs ペレット(Harshaw Al-410 4E)による以前の試験では、マイクロ反応が 繋の目視検査により触嫌床内の炭素 の生発発 のは、この同一のアルミナにかまままます。 ないかしたの同一のアルミナにかけれた。 ないからな炭素生成がのになるくない。 AliOs ペレンカな炭素生成がなりれた炭素するないが、 ないままり、このをでするくなが、 ないままり、このでは、 ないままり、このでは、 ないでは、このでは、 ないでは、 ないないでは、 ないでは、 ないでは、 ないでは、 ないでは、 ないでは、 ないでは、 ないでは、 な

上記のように、オートサーマル改質プロセスで 燃料、蒸気及び予熱された空気が混合され、且触 爆床の上に過された。反応体の温度を高め且反応 により吸熱される熱を供給するため、空気が反応 体に加えられる。効率的に作動させるため、加え られる空気の量は最小に保たれなければならない。 炭化水素内の代表的な酸素対炭素比は、商業的ニッケル腫巣を用いる場合の〇、42~〇、46 J、りも著しく低く1360年(738℃)に於て〇、35~1である(第1 図参照)。このことは反応温度を下げ、且この環境で用いられる触巣の活性度を大きくするのに有効である。動作温度に於て、アルファアルミナ上のニッケルのような過常の蒸気改質触媒は活性度の点で不足である。

本発明によるロジウム酸媒の高活性度は、通常のニッケル改質触媒及び金属酸化物触媒よりも低い温度で改質プロセスが行われることを可能にするだけでなく、反応器入口で急速な改質が行われるのか、温度が第3図に示されている他の触媒・力を生じない。試験は上記のオートサーマル改質装置内で行われ、改質単単的な無対で行われた。B、C及びDは第1図で定義されている通りである。

第 4 図には、N 0. 2 燃料油と本発明によるロジウム 触媒 C 及び商業的触媒 D (アルファアルミナ

媒を有することが重要である。かかる多重触媒システムに対する典型的な比は例えば酸化鉄触媒を含む反応器長さの1/3、また本発明の高活性ロジウムを含む反応器長さの2/3である。かかる多重触媒システムの使用は最大許容可能な反応器 温度でも大きなフリキシビリティを可能にし、また反応器内に空気を導入する方法を可能にする。

本発明による上記改質装置は燃料電池用に材限含れないが、この目的で使用されるうなが、発見してが、発力ののののでは、ないでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは

上の25%ニッケル)とを用いる同一のオートサーマル改質装置内で時間と共に圧力の変化を測定した結果が示されている。この図面から解るように、商業的ニッケル触媒では時間と共に圧力低下が増大しまるが、本発明による触媒では圧力低下が増大せず炭素生成は示されない。酸素対炭素比は図面に示されているようにCに対してはO.35からO.40へ変化してO.35へ戻り、またDに対してはO.41である。

本発明によるロジウム触媒は単独で用いられ得るが、オートサーマル改質装置に対する特に魅力的な配置ではかかる改質装置内に酸化鉄または炭素許容触媒の入口部分が使用されている。

この入口部分で、全ての酸素が炭化水素と反応し、温度が急速に増大する。この領域の下流で、反応器は本発明の高活性触媒ロジウムでロードされている。この後者の領域で、炭化水素及び反応解介物が蒸気と反応する。蒸気との反応の吸熱性のために、温度は低下し、この領域内に高活性触

本発明をその詳細な実施例について図示し説明 してきたが、本発明の範囲内でその形態及び欄部 に種々の変更が可能であることは当業者により理 解されよう。

4. 図面の簡単な説明

第1回は酸素対炭素比及び反応温度の関数として種々の触媒に対する炭素なし蒸気改賞作動の範囲を示す図である。

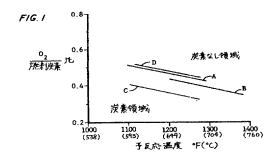
第2図は温度の関数として本発明による触媒材料の活性度を示す図である。

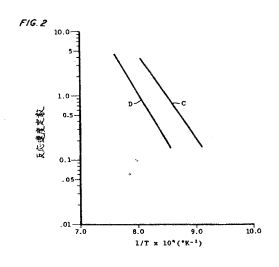
第3図はその高い活性度の結果として本発明に よる触媒に於ける低い温度上昇を示す図である。

第4図はオートサーマル改質装置内の改質触媒 の圧力低下の増大を示す図である。

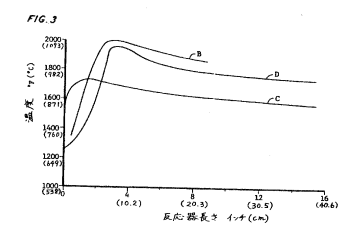
特許出願人 ユナイテッド・テクノロジーズ・

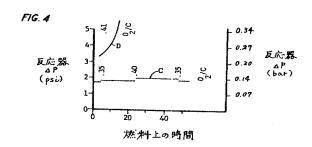
代理人 弁理士 明石昌毅





-269-





第1頁の続き

⑦発 明 者 ウエイン・ジー・ナック

アメリカ合衆国コネチカット州

スタフオード・スプリングス・
レークヴュー・ドライヴ8